

Espacenet

Bibliographic data: JP 2231558 (A)

ENZYME SENSOR

Publication date:

1990-09-13

Inventorist:

KOYAMA NOBORU +

Applicant(s):

TERUMO CORP; KOYAMA NOBORU ±

international:

G01N27/327; (IPC1-7): G01N27/327

JP61274252 (A)

Classification: Application

- European:

JP19890051291 19890303

number: Priority

E0200882 1921500088198

number(s); Also published as:

a JP 2796983 (B2)

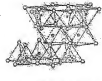
Cited documents: JP60017345 (A)

JP58105055 (A)

JP1003552 (A)

Abstract of JP 2231558 (A)

PURPOSE: To simplify the structure of the above sensor and to shorten the time for measurement by reducing the hydrogen peroxide formed by decompos ing glucose, etc., in an enzyma immobilized film by the electron transfer media and bivalent iron ions in a reduction function layer. CONSTITUTION: The enzyme sensor utilizes a reduction catalyst reaction by the electron transfer in the reduction function layer. The sensor has the composite siructure formed by subjecting the sodium sait contained in the viscosity shown in figure and an [Ru(NH3)8]<3+> complex as the electron transfer medium to an exchange substitution and depositing the enzyme immobilized lever thereon. If, therefore, the sensor is brought into contact with a glucose liquid, the hydrogen peroxide formed by the oxidation reaction is reduced down to water by the bivalence of the Iron ions taken into the viscouse layer, by which the reducing current is cenerated in a conductive base body. This current value has a proportional relation with the conon, of glucose and the conon, of the glucose can be measured by measuring this current. In the figure, white circles denote oxygen; double circles denote hydrogen; black circles denote aluminum or magnesium, and dots and small white circles denote atoms of silicon or aluminum, respectively.





@Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

G 01 N 27/327

7363-2G G 01 N 27/30 7363-2G 353 J

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全5頁)

②特 類 平1−51291

②出 類 平1(1989)3月3日

勿発 明 者 小 山 昇

昇 東京都府中市新町3丁目5番地の24 会 社 東京都渋谷区幡ケ谷2丁目44番1号

⑩出 顧 人 テルモ株式会社 ⑪出 顧 人 小 山 昇

東京都府中市新町3丁目5番地の24

⑫代 理 人 弁理士 朝倉 勝三

明報書

1. 発明の名称

離棄センサ

2. 特許請求の範囲

(1) 導電性基体と、該導電性基体の少なくとも一部を被覆するとともに、電子移動媒体および2億の鉄イオンを含む化合物を有するとともに過酸化水器の退元反応を行う退元機能層と、該選元機能層の少なくとも一部を被覆する酵素固定化層とを確えたことを特徴とする酵素センサ。

(2) 前記電子移動媒体は、構造式が、

【ML。Y。】(ただし、式中Mは遷移金属イオン、LおよびYは該遷移金属イオンに配位する化合物を示し、mとnは配位数を示す。)である請求項1記載の酵素センサ。

(3) 前記電子移動媒体は、構造式が、

[Ru (NH,) 。] ***または [Ru (NH,) 。X] (ただし、Xはピリジン、ハロゲンイオン、ニコチンアミドまたは結晶水を表わ

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は酵素電極を用いて電流法(アンペロメトリック法)により蒸質濃度を制定する酵素センサに関し、特に粘土(モンモリロナイト)の薄膜中に精適的に取り込まれている 2 価の鉄イオンの選元餘銭作用を利用した酵素センサに関する。

[従来の技術]

酵素センサは、主に臨床化学分析に用いられ、 衝定対象としてグルコース(ブドウ糖)・尿素、 中性およびリン脂質等に対するものが実用化され ている・例えば、瀕定対象がグルコースの場合の 酵素反応は次式により表わされる。

-- (1)

すなわち、β - D - グルコースは、β - D - グ ルコースオキシダーゼ (G O x) の作用により、 酸素 (O x) を消費して有機酸 (グルコノラクト を測定できるものである。

ところで、従来、過酸化水素の発生量により、 グルコース濃度を測定するには、生成した過 酸化水素を金属電極で酸化し、その酸化電流を固 定したり、あるいは湿元して湿元電流を測定した りする方法が用いられている。しかし、これらの 酸化速元電流は、酸素の影響を受けたり、まま響を 受けやすい。また、電気化学的手法による測定級 受けやすい。また、電気化学的手法による測定級 理では、電極基体/液/酵素固定線/被被出液体 ら成るセンサ構成であり、電衝と線とある。

さらに、 逆来、 他の 測定 方法として、 (1) カタラーゼにより追饋化水素を酸素と水に分解し、その酸素の量を測定するか、

(2) 酵素(ベルオキシダーゼ)や無機触媒(モリ ブデン)等の存在下でヨウ化物イオンを酸化し、 次の反応を行わせることによりヨウ素の量を

あって、グルコース等の蒸質濃度を簡易かつ 短時間に測定することができるとともに、汚染の おそれもなく、かつ微小化も実現可能な酵素 センサを提供することを目的とする。

[課題を解決するための手段]

上記位来の課題を解決するために、本発明に 係る酵素センサは、導電性基体と、該導電性基体 の少なくとも一部を被覆するとともに、電子移動 媒体および2価の鉄イオンを含む化合物を有する とともに過酸化水素の還元反応を行う還元機能層 と、該還元機能層の少なくとも一部を被覆する酵 素固定化層とを構えたことを特徴とする。

前記電子移動媒体としては、構造式が、
[ML。Y。] (ただし、式中Mは遷移金属イオン、しおよびYは該遷移金属イオンに配位する化合物を示し、mとnは配位数を示す。) であり、 具体的には [Ru(NH。)。] **または [Ru(NH。)。X] (ただし、Xはピリジン、ハロペンイオン、ニコチンアミドまたけ鉄馬 $H = 0 = +2 I = +2 H + \frac{461879 - \tilde{t}}{2 H = 0} I = +$ (2)

[発明が解決しようとする課題]

上述のように従来、通酸化水素の発生量により グルコース適度を測定する場合には、酸素の消費 量またはヨウ素の発生量を測定し、その量により 間接的に過酸化水素の発生量を得ていた。

しかしながら、このように2段階の反応により 翻定する方法では、グルコース等を過酸化水素に 分解するための電極が別途必要であり、測定が 極めて煩雑であるとともに測定時間が長くなった では、 網述のようにセンサが内部液を含むため、 測定線の汚染や微小化が困難であるという問題が あった。

本発明はかかる問題点に鑑みてなされたもので

[作用]

すなわち、本発明の酵素センサは、還元機能層 内の電子移動による遠元触媒反応を利用するもの で、例えば第1図にその構造を示すような粘土(ナトリウム塩モンモリロナイト)に含まれるナト リウム塩と、電子移動媒体としての [Ru (N H 、) 。] **錯体とを交換置換させ、この [R u (NH。)。] **を見かけ上粘土層中に固定化 し、この上に酵素固定化層を被着した複合構造を 有している。したがって、例えばグルコース液に 接触させると、このとき前述の(1)式で示した ようにグルコースの酸化反応により生成される過 酸化水素が、粘土圏中に構造的に取り込まれてい る鉄イオンの2億により水まで還元され、これに より導電性基体中に還元電流が生じる。この電流 確け、グルコースの適度と比例関係にあり、した がって当該電流値を測定することにより、グル コースの濃度を測定することができる。なお、 第1回 (a) (b) 中において、○は酸素、○は

第1図はよ記録素面定化層におけるクルコーへの酸化反応と、道元機能層中の[Ru(NH,)・] *・錯体と2価の鉄イオンの適元触媒反応とによるグルコース濃度の測定原理の概略を示すものである。

なお、酵素濃度の測定には電流 (アンベロメトリック) 法が用いられるもので、 [R ロ(NH,)。] *・結体の構造式中のXを変えることにより過酸化水素の選元電流値を変えることが可能である。

[実施例]

以下、本発明の実施例を図面を参照して具体的 に鋭眼する。

(実施例1)

導電性カーボン(UCC社製 BPG)を、 直径約1 mm ቀの円筒状に切削し、その一方の端面 を顕ペーストで鋼線(リード線)と接着させ、 またこのカーボン筒の側面を熱収縮チューブ

a) 4 mg/m e グルコースオキシダーゼ (G O s) + 1 5 % 牛血液アルブミンと 5 0 m M リン酸緩 衡液 (p H = 7 . 0 0) 1 . 0 μ e

b) 25 盤置 % グルタルアルデヒド溶液

次いで、5×10 **m M の [R u (N H。)。] **類体を含む0.1 M リン酸緩衡液 (p H = 7.00) 溶液中に15分間浸した後、未反応のグルコースオキシダーゼを取り除くために、10重番%グリシン溶液中に2分間浸した。

1. 2 µ 2

実験例1

グルコース機度を測定するための実験を行った。すなわち、1.6×10⁻³Mの[Ru(NH。)。] ³⁻²錯体を含む 0.1 Mリン酸緩筋液(pH=7.00)の混合溶液をセル(容積25 s &)中に入れ、この中の溶液を窒素ガスで十分震慢させた。作用循、対極(白金網)。 番準極(飽和塩化ナトリウムカロメロ電極:

SSCE)から成る三葉様セルを用いて、定職位

簡牘(スリーホンド仕製、1B2∪ D 1)を C ペ し 熱固化させて、カーボン電極を作成した。 ないで、このカーボン電極を粘土(モンモリロ

次に、当該カーボン電極を乾燥させた後、マイクロシリンジにて酵素溶液を電極上に滴下し、均一にこれら溶液を引き伸し、架損反応を行わせて酵素を固定化した。

なお、酵素溶液は次の通りとした。

この場合・一定電位(- 0 . 18 V 対 S S C E) 条件下において、選元電流値(9 5 %以上のほぼ 飽和選元電流値)を測定する方法で行った。 変<u>験例</u>2

実施例1において作製した源電性カーボン/ 粘土層 (膜厚 l μ m) / 酵素固定化膜 (膜厚 0.3 μ m) からなる酵素センサを実験例1で 述べた三電極構成を組んで、サイクリックボルタ ンメトリーを行った。

せ、このときの遠元電流値を求めた(但し、電位は・0.18V(対SSCE)で一定)。測定は酸素雰囲気下で行った。

グルコース濃度(2~80mg/d 2)変化に対応 する電流値変化を第4図(a). (b)に示す。 また、このときのグルコース濃度と電流値の関係 を第5図に示す。第5図中、〇は第4図(a)、 ●は第4図(b)にそれぞれ対応し、また口は空 気雰囲気中で測定したものを示すものである。

前定結果によれば、酸素雰囲気下では、グルコース濃度が50mg/dを付近までは、その濃度と運 元電液値とはほぼ直線性を示している。一方、空気雰囲気下で削定した場合、グルコース濃度は 約20mg/dを以上では電液値が飽和に到達することが明らかとなった。

なお、一定電位値を一 0 . 2 7 V (対 S S C E) として選元電流値を測定すると、 退元電流値 が時間に対して減少する方向に表示された。

図ることもできる。さらに、酵素図定化膜の形成に電解反応法、ディッピング法、スピンコート法等が適用できるので、電極蒸板の大きさが微小であっても顕被度が可能であり、その上陽体電極構成であり、従来のような内部被窓等が不要であるため、測定液の汚染のような問題がない。また、超跋小電極の作製も可能となり、特に医療分野のセンサとしてその利用度が極めて高くなるという効果を奏する。

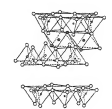
4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の実施側に係る酵素センサに 適用されるモンモリロナイトの構造図、第2図は 本発明の基本原理を示す概略構成図、第3図は 本発明の実施例に係る酵素電極のサイクリックボ ルタモグラムを示す図、第4図は同じくグルコー ス適度に対応する電流値の変化を示す図、第5図 は第4図の特性値に基づいてグルコース適度と 電流値との関係を示す図である。 選元延旋に必否すや延祉として、一〇、18V 、 対SSCE)を選んだ。

以上のことから、グルコースオキシダーゼの酵素 反応 により 生成した 過酸 化水素 を [Ru (NH.)。] **錯体を取り込んだ粘土 (ナトリウム塩モンモリロナイト) で還元させることにより、グルコースを定置できることが明らかになった。

[発明の効果]

以上説明したように本発明に係る酵素センサによれば、電子移動態体および 2 価の鉄イオンを含む化合物を有する運元機能層と、該選元機能層と、該選元機能層と、該選元機能層と、該選元機能層と、以下生成する過酸化水素を、選元機能層中の電子移動媒体および 2 価の鉄イオンにより還元させるようにしたので、構造が額素化されるとともに、測定が極めて容易となり、また制定時間の短縮化を



雄 | 図

